File downloaded on 2025-12-02

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000107940

# Seresto 4.50 g + 2.03 g, collar for dogs > 8 kg

Autorizzato

- Flumethrin
- Imidacloprid

## Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

Seresto 4.50 g + 2.03 g, collar for dogs > 8 kgForesto 4.50 g + 2.03 g ārstnieciskā kaklasiksna suņiem > 8 kg

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in <u>English</u> Disponibile solo in English

### Specie di destinazione:

Cane

#### Via di somministrazione:

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

## Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 2.03 grammo(i) / 45.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

4.50 grammo(i) / 45.00 grammo(i)
Forma farmaceutica:
Collare medicato
Tempo di attesa per via di somministrazione: Uso cutaneo: •
Cane
Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):  QP53AC55
Stato legale della fornitura: Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria
Stato dell'autorizzazione: Autorizzato
Autorizzato in: Lettonia
Disponibile in: Lettonia
Descrizione della confezione:
Disponibile solo in <u>Latvian</u>
Disponibile solo in <u>Latvian</u>
Disponibile solo in <u>Latvian</u>
Ulteriori informazioni
Tipo di diritto:
Marketing Authorisation
Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto: Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

#### Elanco Animal Health GmbH

#### Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/11/2011

#### Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

#### Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

#### Numero di autorizzazione:

V/DCP/11/0062

#### Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/11/2011

#### Stato membro di riferimento:

Germania

#### Numero di procedura:

DE/V/0143/004

#### Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in <u>Estonian</u> <u>English</u> <u>French</u> <u>Lithuanian</u> <u>Portuguese</u> <u>Swedish</u> <u>Icelandic</u> Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.